

## ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного лекарственного препарата «Маммилакти® профи»

### 1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Маммилакти® профи (Mammilacti profi).

Международное непатентованное наименование: ампициллин, клоксациллин.

Лекарственная форма – суспензия для интрацистернального введения.

1.2 Препарат представляет собой суспензию от белого до светло желтого цвета. Допускается расслоение суспензии, исчезающее при взбалтывании.

В 8,0 г препарата содержится 250 мг ампициллина (в форме тригидрата), 500 мг клоксациллина (в форме бензатиновой соли) и вспомогательные вещества (бутилгидрокситолуол, спирт бензиловый, воск пчелиный, коллоидный диоксид кремния, миглиол 812 N).

1.3 Препарат выпускают расфасованным по 8 г в полиэтиленовые шприцы-дозаторы, герметично закупоренные колпачками. Шприцы-дозаторы упаковывают в пакеты из металлизированной полиэтиленовой пленки по 24 штуки, которые помещают в картонные коробки вместе с очищающими одноразовыми салфетками и инструкцией по применению.

1.4 Препарат хранят и транспортируют в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 2 °С до 25 °С.

Срок годности - 18 (восемнадцать) месяцев от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

Не применять по истечении срока годности.

1.5 Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.6 Условия отпуска: отпускается в соответствии с законодательством государства, на территории которого осуществляется обращение ветеринарного лекарственного препарата.

### 2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Маммилакти® профи относится к группе комплексных антибактериальных препаратов (антибиотики пенициллины).

2.2 Клоксациллин и ампициллин – антибиотики из группы полусинтетических пенициллинов.

Препарат активен в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных бактерий, наиболее часто выделяемых при мастите коров, в том числе *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus disgalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Klebsiella spp.*, *Arcanobacterium pyogenes*, *Escherichia coli*, *Corynebacterium pyogenes* и др., включая штаммы, резистентность которых к пенициллину обусловлена β-лактамазой.

Механизм противомикробного действия компонентов препарата связан с блокадой синтеза клеточной стенки микроорганизмов.

2.3 Специальная основа обеспечивает пролонгированное действие препарата в течение 4 недель.

2.4 В рекомендуемых дозах препарат не оказывает местно-раздражающего и резорбтивно-токсического действия.

2.5 Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

### 3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Маммилакти® профи применяют при мастите бактериальной этиологии у коров в сухостойный период.

3.2 Маммилакти® профи вводят коровам после последней дойки перед переводом в сухостойный период, но не позднее, чем за 42 дня до предполагаемого отела, однократно, интрацистернально, по 8 г (содержимое 1 шприца-дозатора) в каждую четверть вымени.



Перед обработкой препаратом молоко из больных четвертей вымени выдаивают и утилизируют, сосок обрабатывают антисептическим раствором или специальной антисептической салфеткой, поставляемой с препаратом. Канюлю инъектора вводят в канал соска и осторожно выдавливают содержимое в пораженную четверть вымени. Вынимают инъектор и пальцами пережимают сосок на 1-2 минуты. Проводят легкий массаж соска для лучшего распределения препарата.

3.3 Препарат противопоказан животным с гиперчувствительностью к антибиотикам группы пенициллинов.

Препарат не предназначен для лечения лактирующих коров.

Запрещается применять препарат позднее, чем за 42 дня до предполагаемого отела.

3.4 Побочные явления при применении препарата в соответствии с инструкцией, как правило, не отмечаются. В редких случаях возможны аллергические реакции. При наличии аллергических реакций назначают антигистаминные средства и, при необходимости, средства симптоматической терапии.

3.5 Не следует назначать препарат одновременно с другими антибактериальными средствами для интрацестерального введения.

3.6 Молоко можно использовать для пищевых целей не ранее чем через 120 часов после отела. Молоко, полученное от коров ранее этого срока, может быть использовано после термической обработки для кормления животных.

Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 28 суток после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

Если препарат ошибочно ввели лактирующим коровам, то молоко нельзя использовать для пищевых целей в течение 47 суток.

#### **4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ**

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

#### **5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ**

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного или несоответствия препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляются в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

#### **6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ**

6.1 Иностранное производственное унитарное предприятие «ВИК – здоровье животных», 210040, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. 1-я Журжевская, д. 29.

*Адрес производственной площадки:* 210040, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. 1-я Журжевская, д. 25/4.

*Наименование и адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения ветеринарного лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя:* ООО «ВИК – здоровье животных», Россия, 140125, Московская обл., г.о. Люберцы, д. Островцы, кв-л 30137, стр. 681/2, офис 30, тел.: +7 (495) 777- 67- 67, e-mail: info@vicgroup.ru.

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и иностранного унитарного предприятия «ВИК – здоровье животных» (О.Г. Устинова) на основании документов, предоставленных ООО «ВИК – здоровье животных» (Россия).